PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-141105

(43)Date of publication of application: 17.05.2002

(51)Int.Cl.

H01M 10/36

(21)Application number : 2000-336276

H01M 2/16

(22)Date of filing:

02 11 2000

(71)Applicant : NEC CORP

(72)Inventor: KAMISUKE HIROYUKI

NISHIYAMA TOSHIHIKO

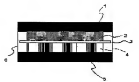
HARADA MANABU YOSHIDA SHINYA KUROSAKI MASAHITO NAKAGAWA YUJI SHINODA TOMOKI MITANI KATSUYA

(54) PROTON CONDUCTIVE POLYMER SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a proton conductive polymer secondary battery with suppressed self discharge characteristics, high capacity, and long cycle performance.

SOLUTION: This proton conductive polymer secondary battery has a positive electrode 2 and a negative electrode 4 faced in an electrolyte through a separator, and conducts charge and discharge only with protons of π -conjugated polymer which is an electrode active material of the positive electrode and the negative electrode or protons of a hydroxy group, and a membrane having acid resistance and oxidation resistance, and containing a functional group having a cation exchange function is used as a separator 3.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.10.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application]

[Patent number]

3594895

[Date of registration]

10.09.2004

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-141105 (P2002-141105A)

(43)公開日 平成14年5月17日(2002.5.17)

(51) Int.Cl.7	識別配号	F I	テーマコード(参考)
H 0 1 M 10/36		H01M 10/36	A 5H021
2/16		2/16	P 5H029

頁)

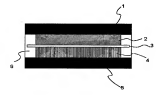
		審査請求 有 請求項の数4 OL (全 7	頁)
(21)出願番号	特顯2000-336276(P2000-336276)	(71)出願人 000004237 日本電気株式会社	
(22)出願日	平成12年11月2日(2000.11.2)	東京都港区芝五丁目7番1号	
		(72)発明者 紙透 浩幸 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気 式会社内	5.株
		(72)発明者 西山 利彦 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気 式会社内	푮
		(74)代理人 100088328 弁理士 金田 暢之 (外2名)	

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プロトン伝導型ポリマー2次電池

(57) 【要約】

【課題】 自己放電特性に優れ、容量、サイクル性共に 優れたプロトン伝導型ポリマー2次電池を提供する。 【解決手段】 正極2と負極4が電解液中でセパレータ を介して対向配置され、充放電において、正極及び負極 の電極活物質であるπ共役系高分子のプロトン又はヒド ロキシル基のプロトンのみが関与するプロトン伝導型ポ リマー2次電池において、セパレータ3として耐酸性且 つ耐酸化性を有し、陽イオン交換機能を有する官能基を 具備する膜を用いる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極と負極が電解液中でボルータを介 して対向配置されており、充放電において、正極及び負 極中の電極症物質である。北後系高分子のプロトン又は ヒドロキシル基のプロトンのみが関与するプロトン伝導 型ポリーー2次電池において、セパレータとして耐酸性 かつ耐酸化性を有し、陽イオン交換機能を有する官能 を具備する酸を用いたことを特徴とする2次電池。

【請求項2】 セパレータの厚みが20~80μmであることを特徴とする請求項1に記載の2次電池。

【請求項3】 電解液が、正極側で低く、負極側で高く なるような濃度差を有することを特徴とする請求項1又 は2に記載の2次電池。

【請求項4】 電解液が硫酸水溶液からなり、正極側の 硫酸濃度が5~10%。 負極側の硫酸濃度が30~40 %であることを特徴とする請求項3に記載の2次電池。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、プロトン伝導型ポリマー2次電池に関し、特に自己放電特性及びサイクル 20性の改良された2次電池に関する。

[0002]

【従来の技術】プロトン伝導型ポリマー2次電池は、正 極集電体上に正極電極を、負極集電体上に負極電極をそ れぞれ形成し、これらをセパレータを介して貼り合わせ た構成であり、また、電解液として、プロトン源を含む 水溶液、非水溶液が充填されている。

[0003]電極の形成方法としては、導電性ゴムシートなどの集電体上にドープ又は本ドープの原料ポリマーの粉末と導電性補助剤に結着剤を添加して、スラリーを30調整し、これをドクタープレードなどの塗布手段を用いて成膜し、適宜加熱して乾燥した後、所望によりプレスして厚みを調整して、所望の電極形状に切断して形成する。

【0004】このように形成した正極電極、負極電極を 電解液に含浸したセパレータを介して対向配置し、電池 を構成する。

【0005】セパレータの材料として、従来より耐酸性 且つ対酸化性を有するオレフィン系多孔質膜がもっぱら 使用され、孔径を適宜調整して適用されていた。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来の プロトン伝導型ポリマー電池は、自己放電特性が低く、 また、容量、サイクル性共に十分に満足できるものとは いえなかった。

【0007】従って、本発明の目的は、自己放電特性に 優れ、容量、サイクル性共に優れたプロトン伝導型ポリ マー2次電池を提供することにある。

[0008]

「理願を解決するための主題】本意明支け ト印理語を 50 スピ温ギかい

解決するべく観意検討した結果、従来のオレフィン系多 孔質膜を用いたプロトン伝導型ポリマー2を電池では、 電解液中の除イオンが電管キャリアとかってモバレータ を通じ電極間を移動するため、内部放電現象が促進され て自己放電特性が悪くなっていることを見出した。ま た、容量低下は、自己放電による容量級やにより起こ り、さらに、サイクル性の低下は、従来のセパレータで は陰イオン移動が容易に起こり、脱ドープによる精速が 化に超回していることを見出した。そして、セパレータ 化に短回していることを見出した。そして、セパレータ 10 として陽イオン交換機能を有する官能基を具備する膜を 用いることによりこれらの問題を解決しうることを見出 した。

【0009】すなわち、本発明は、正極と負極が電解液中でセパレータを介し対向ト間を占れており、光放電において、正極及0負極中の電差活動質である。 北投系高分子のプロトン又はヒドロキンル基のプロトンのみが関与するプロトン伝導型ポリマー2次電池において、大い一タとして衝極性かの消旋化を有し、除イオン交換機能を有する官能基を具備する膜を用いたことを特徴とする2次電池に関するものである。特に、セパレータの原みが20~80gmであることはこのましか。

【0010】また、電解液について、正極側で低く、負 極側で高くなるような濃度差を持たせることで容量が増 大し、サイクル性も良好なものとなることを見出した。 特に、電解液が硫酸水溶液からなり、正極側の硫酸濃度 を5~10%、負極側の硫酸速度を30~40%とする ことで各特性に優れた2次電池が提供できるものであ る。

[0011]

【発明の実施の形態】 従来、アルカリ 蓄電池、リチウム イオン二次電池、燃料電池などの分野では、セパレー としてイオン交換膜を使用することは周知であり、イオ ン交換膜を介して正極と負極とを分離することで、正極 の構成材料が重極に下折出したり、あるいは逆に負極の 構成材料が正極側に移動したことに起因する自己放電特 性の劣化を到前できることもよく知られている。

【0012】一方、プロトン伝導型ポリマー電池において、固体電解質などの材料として「ナフィネン」(デュポン社製商品名)などのプロトン伝導性高分子が使用で40 きることが、例えば、特許2943792号などに開示されている。この特許には、「ナフィオン」のプロトン伝導性のみに着サしてプロトン伝導型ポリマー電池の電解質への適用が述べられている。

【0013】すなわち、「ナフィオン」の役割は正、負電極間におけるプロトンの移動を媒介するものであり、 そのため、本発明のように陰イオンの移動を抑削する効果については考慮されていない。単に、電極活物質の電解液中への溶解を抑制し、なおかつ、プロトン伝導性がある材料として、従来の電解液の代わりに利用されてい 【0014】また、「ナフィオン」はイオン交換機の主 原料としても用いられるもので、プロトン伝導型ポリマ 一電池のセパレータの材料として用いた場合、水溶液系 電解液中のプロトン伝導と比較して、プロトンを含む腸 イオン交換作用に伴い、プロトン伝導速度が低下し、高 連充放電などのハイレート特性が悪化することが予想さ れ、選択されることはなかった。

【0015】ところが、驚くべきことに、プロトン伝導 型ボリマー電池のセパレータに「トフィオン」などのイン ン交換機能と有する官能基を具備する高分子の腰を用い 10 ることにより、効果的に陰イオンの移動を抑制すること ができ、自己放電特性、容量、及びサイクル性が改善さ れると共に、膜厚を規定することによりハイレート特性 にも優れたものが得られることを見出した。

【0016】図1は、セパレータとして従来のポリオレフィン系多孔質膜を用いた場合の問題点を説明する概念 図であり、(a)は充電時、(b)は自己放電時の電解液中のイオン種の移動を示している。

【0017】正極11と負獲12はセパレータ13を介して対向配置されており、充電時(a)は電荷が正極11 20に注入されると同時に負極12からプロトン移動が起こり、正極関がプロトンリッチの状態となって充電される。放電時は逆経路をたどって正極11から負極12にプロトン移動が起こる。これに対して、両極の導通を遮断した状態では、同図(b)に示すように陰イオンが電荷キリアとなって自己放電が進む。また、それにより、ドーパントの脱ドーブが進み、電極構造の劣化の一因となっていた。これらは、セパレータが陰イオンの移動を規制することができないとめい記記ころ。

【0018】一方、イオン交換膜21をセパレータとし 30 で使用した場合は、図2に示すように、騒イオン23は 下ろい。幸へこの「などのイオン交換表2にトラップされイオン交換を10、プロトンはトラップ能力が低く容易にイオン交換される。陰イオン。東が低く容易にイオン交換される。陰イオン上記図1(b)のように陰イオンが電荷キャリアとなって自己放電が進むことはなくなり、自己放電特性が改善される。

【0019】また、陰イオンの移動が規制されること で、電極中のドーバント濃度の低下が抑えられ、従来の ような脱ドープによる電極構造劣化も起こらず、サイク ル特性も向上する。

【0020】次に、本発明の2次電池の構成を図面を参 照して説明する。図3は本発明に係るプロトン伝導型ポ リマー2次電池の概略図である。正極集電体1上に正極 転復2が設けられ、負極業電体5上5機電機4が設け られ、これらは、イオン交換機からなるセベレータ3を かして対向するように貼り合わされて電池を構成してい る。また、この例では、セベレータ3はガスケット6に 保持されて延延負極とを完に分離している。 するような電解被の濃度差を持たせない場合には、電極 間を分離する観域にのみセベレータを設け、電解液の分 離を行わないようにしてもよい。

【0021】各雷極は、ポリマー電極活物質とカーボン ブラックなどの導電性補助剤とを結着剤マトリクス中に 分散させたもので、雪極活物質として用いられるポリマ ーとして、ポリアニリン、ポリチオフェン、ポリピロー ル、ポリアセチレン、ポリ-n-フェニレン、ポリフェニ レンビニレン、ポリペリナフタレン、ポリフラン、ポリ フルラン、ポリチエニレン、ポリピリジンジイル、ポリ イソチアナフテン、ポリキノキサリン、ポリピリジン、 ポリピリミジン、ポリインドール、ポリアミノアントラ キノン、及びこれらの誘導体などのπ共役系高分子、ポ リアントラキノン、ポリベンゾキノンなどのヒドロキシ ル基(キノン酸素が共役によりヒドロキシル基となった もの) 含有高分子が挙げられる。これらポリマーにドー ピングを施すことによりレドックス対が形成されて導電 性が発現する。ドーピングの方法としては、原料ポリマ 一の粉末にドーパントとなるアニオン種を含む溶液を添 加し、適宜加熱して電気化学的あるいは化学的にドープ させる方法や、導電性補助剤、結着剤と共に電極形状に 成形した後、同様にドープする方法のいずれでもよい。 これらポリマーの正極、負極への適用には、これらのポ リマーから酸化還元電位の差異により選択組み合わせて 用いる。特に、正極活物質として下記のポリインドール と、負極活物質として下記のポリフェニルキノキサリン との組み合わせは好ましい。

[0022] [化1]

21.) L



R = H, CN, NO, (F), r:1-4

[0023] [化2]

【0024】電解液としては、プロトン源を含む水溶液 又は非水溶液であり、特に硫酸、塩酸、燐酸などのプロ 10 トン酸の水溶液が好ましい。

【0025】 本発明で使用するセパレータは、陽イオン 交換機能を有するスルホン基令カルボキンル基などの官 能基を具備したものであれば、特に限定されるものでは ないが、電解液にプローン酸水溶液などを使用するた め、耐酸性である必要がある。セパレータに陽イオン交 換機能を具備とする方法としては、従来のオンレフィン系 多孔質瞑自体を熱濃硫酸中で処理してスルホン化する方 法、旭前子製「フレミオン」(登録節間)、デュポン社 製「フノイネン」(登録節間)、デュポン社 数「フノマオン」(登録節間)、デュポン社 数「フノマオン」(登録節間)、デュポン社 変にある。

[0026] このような樹脂を押し出し成形し、さらに 延伸してフィルム化してセイレータとする。セイレー の呼みはイオン交換基の導入量により多少異なるが、1 00μ m以下、特に $20 \sim 80 \mu$ m以下が好ましい。膜 厚が厚くなると、ハイレート特性が十分獲得できなくな る場合がある。

【0027】イオン交換機の交換容量としては、特に規 30 定されるものではないが、交換容量が低すぎると、陰イ オンに対する反発力が弱まり、自己放電を切止すること ができなくなる場合があり、逆に交換容量が高すぎる と、プロトンの移動も返漕され好ましくない。通常は、 1.7~2.0mg/cm/短度の交換を損を有していれば

よい。
【0028】さらに、本発用では、イオン交換腰をセパレータとして使用することで、正極と負極とで電解液嚢度を異ならしめることができる。特に、本発明者の検討によれば、正極と負極とでは最適な容量特性を与える電 40 解液濃度がそれぞれ異なることを見出しており、特に値酸水溶液で影解液とする場合、正極側では延齢濃度を5~10%、負極側では延齢濃度を30~40%とすることにより、優れた容量特性を長期にわたって保持することができるものである。

【0029】以上の説明では、電解液を含浸させたセパレータのみを介して構成されるポリマー2次電池について説明したが、本発明はこれに限定されるものではなく、固体電解質、ゲル状固体電解質、溶胀塩電解質を有する場合にも適田できてよってある。

[0030]

【実施例】以下、実施例を参照して本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例のみに限定されるものではない。

【0031】実施例1

正極活物質としてポリインドールと、専電性補助剤として気相成長カーボンの質量比4:1の混合物に、バインゲー樹脂としてポリフッ化ヒニリデン(平均分子量:1100)を質量比で8w:%添加し、この混合物をホモジナイザーで十分に撹拌してスラリーを調製した。このスラリーをドクターブレードを用いて導電性ゴムシートからな多葉電体シート上に振機し、成膜後、ロールブレス機でプレスすることで電極膜厚100μmとし、所定の形状に切断して、正極電極を形成した。

【0032】また、食糧活物質としてポリフェニルキノ キサリンと導電性補助剤として気相成長カーボンの質量 比3:1の混合物に、パインダー樹脂としてポリフッ化 ビニリデン(平均クチ量:1100)を質量比で8w1 火添加し、この混合物をホモンナイザーで十分に推伸し てスラリーを調製した。このスラリーをドクタープレー ドを用いて導電性ゴメシートからなる集電体シート上に 成後し、成策後、100~150℃で1時間変を拡慢した。 乾燥後、ロールプレス機でプレスすることで電極膜 厚100μmとし、所定の形状に切断して、食秘電極を 形成した。

[0033] このように形成した正極及び負極電極を硫酸水溶液(濃度:20%)に浸漬し、両極間に電流(6m A/cm^{*})を印加して30分処理することでドーピングを行った。

【0034】セパレータとして厚さ20μmのデュポン 社製場イオン交換膜「ナフィオン117」(商品名)を電 解液(20%硫酸水溶液)に含浸した後、このセパレー タを介して上記作製した正極電極及び停縮電極を電極面 を対向配置して貼り合わせ、2次電池を得た。

【0035】比較例1

セパレータとしてオレフィン系多孔質膜を使用した以外 は、実施例1と同様にして2次電池を得た。

【0036】実施例1及び比較例1で得られた2次電池 に対して、自己放電特性を測定した。結果を図4に示 す。測定条件は以下の通り。

| 本電・30m4/cm² 1 9V 10minCCC

V充電

充電完了後充電同路開放

電池セル両端の電圧をモニターし、初期からの電圧変化 を調査。

【0037】図4からわかるように、従来のオレフィン 系多孔膜からなるセパレータを使用した比較例1の場 合、自己放電特性が悪く、50日経過後では電圧残存率 が50%程度まで低下していた。これに対し、陽イオン 交換膜を使用した実施例1の場合、50日経過後にも9 0%近い電圧残存率を示し、自己放電特性が格段に改善10 されていることがわかる。

【0038】実施例2

実施例1では、集電体シート上に成聴して電極を形成し ていたが、実施例2では、他の方法、プレス電極を形成 する方法を説明する。

【0039】正極電極は、活物質としてポリインドール と導電性補助剤として気相成長カーボン(質量比4:

1) を高速プレンダーで十分に撹拌し、熱プレス機を用*

正極		
硫酸濃度	還元容量(mAh/g)	
5%	98.9	
10%	90.4	
20%	81.2	
40%	77.2	

*いて300℃で19,6MPa (200kgf/cm²)、2分プ レスを行い、所定の形状に成形し正極電極とした。

【0040】負極重極は、活物質としてポリフェニルキ ノキサリンと導電性補助剤として気相成長カーボン (質 量比3:1)を高速プレンダーで十分に撹拌し、熱プレ ス機を用いて300℃で29. 4MPa (300kgf/c

m¹)、2分プレスを行い、所定の形状に成形した。成形 した電極を、マッフル炉に入れ、500℃まで1時間で 昇温し、3時間保持した。冷却後、負極電極とした。

【0041】以後、実施例1と同様に電解液を含浸させ たセパレータを介して貼り合わせて電池とした。この電 池についても、実施例1と同等の特性を示していた。 【0042】 実施例3

実施例1において、電解液の硫酸濃度を下記表1のよう に5~50%の範囲で変更し、正極、負極それぞれにつ いて還元容量と酸化容量を測定した。

[0043]

【表1】

	負極
硫酸濃度	酸化容量(mAh/g)
20%	80.5
30%	98.4
40%	110.3
50%	77.2

【0044】還元容量、酸化容量は以下の方法で測定し

ポテンションスタットメータを使用し参照極にAg/A g C 1電極

作用電極に、負極、正極を配し測定

酸化容量 (負極)

充電: 負極電位-200mVまで、6mA/cm2でC C充電

放電:-200mV~+500mVまで、6mA/cm ²でCC放電

還元容量 (正極)

充電:正極電位+1050mVまで、6mA/cm2で CC充電

放電:+1050mV~+200mVまで、6mA/c m^{*}でCC放電

【0045】上記表1の結果によれば、正極側では硫酸 40 濃度5~10%において、高い還元容量を示し、負極側 では硫酸濃度30~40%のとき、高い酸化容量を示し た。

【0046】また、硫酸濃度によるサイクル特性への影 響を正極側の濃度を変えて測定した結果を図5に示す。 測定条件は以下のとおりである。

充電:30mA/cm2、1.2V、10minCCC

放電:6mA/cm²でCC放電、EndVoltag ~ - A 9 W

【0047】以上の結果から、正極側と負極側で最適な 港度が異なっていることがわかる。本発明では、図3に 示したようにイオン交換膜で正極と負極を完全に分離す ることで、電解液の濃度を正極と負極とで異ならしめる ことができ、このように構成した電池は、正極、負極に 30 それぞれ最適化された電解液濃度を有することから、高

い容量を長期にわたって保持することができる。 【0048】 実施例4

実施例1において、セパレータのイオン交換膜の厚みを 種々変更して、高速充放電におけるハイレート特件を下 記の方法で評価した。結果を図6に示す。

【0049】ハイレート特性

充電:30mA/cm2、1.2V、10minCCC V充電

放電: 6 m A / c m2 でC C 放電 (1 C)

放電:300mA/cm2でCC放電(50C)

【0050】図6から、セパレータの厚みが20~80 μmでは高いハイレート特性が得られているが、それよ り厚くなると急激に低下していることがわかる。このこ とから、ハイレート特性までも満足させるためには、セ パレータとして使用するイオン交換障の障厘を上記20 ~80 µmとするのが好ましいことがわかる。

[0051]

【発明の効果】以上説明したように、本発明では、セパ レータとして陽イオン交換機能の有する官能基を具備し 50 を描む用いたとしけとめ 母共七し目でしわる除ノナン の移動を防止することができ、自己放電特性、容量、サ イクル特性に優れた、充放電に正極及び負極中の電極活 物質であるπ共役系高分子のプロトン又はヒドロキシル 基のプロトンのみが関与するプロトン伝導型ポリマー2 次電池を提供することができる。

【0052】また、セパレータの膜厚を規定すること で、ハイレート特性にも優れた2次電池を提供すること ができる。

【0053】また、セパレータとしてイオン交換膜を選 択したことにより、正極と負極とで最適な電解液濃度と 10 13 セパレータ することができ、さらに特性の優れた2次電池を提供で きるものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】従来のポリオレフィン系多孔質膜からなるセパ レータを用いた場合の自己放電の原因を示すための概念 図である。

【図2】本発明の陽イオン交換障を用いた場合の電解液 中の各イオン種の動向を説明する概略図である。

【図3】本発明の一実施形態になる電池の概略断面図で

ある。

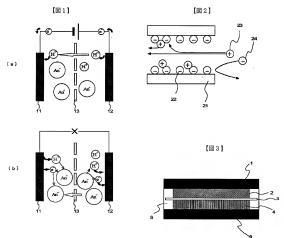
*【図4】実施例1における電池と比較例1における電池 の自己放電特性を比較したグラフである。

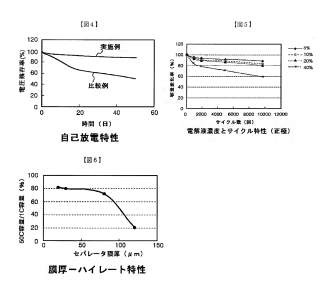
【図5】正極における電解液濃度とサイクル特性の関係 を示すグラフである。

【図6】 膜厚のハイレート特性に対する影響を示すグラ フである。

【符号の説明】

- 11 正極
- 12 負極
- 21 陽イオン交換膜
- 22 イオン交換基
- 2.3 陽イオン
- 24 陰イオン
- 1 下板集電体
- 2 下板雪板 3 セパレータ (陽イオン交換膜)
- 4 負極電極
- 5 負極集電体
- *20 6 ガスケット





フロントページの続き

(72) 発明者 原田 学 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内

(72)発明者 吉田 真也 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内

(72)発明者 黒崎 雅人 東京都港区芝五丁目 7番 1 号 日本電気株 式会社内 (72)発明者 中川 裕二 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内

(72)発明者 信田 知希 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内

(72)発明者 三谷 勝哉 東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株 式会社内

F ターム(参考) 5H021 AA06 EE25 HH03 5H029 AJ04 AJ05 AK16 AL16 AM00 AM06 DJ04 EJ12 HJ10